

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:
A61K 49/00, 41/00
A1
(11) Numéro de publication internationale: WO 99/53962
(43) Date de publication internationale: 28 octobre 1999 (28.10.99)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/CH99/00163
- (22) Date de dépôt international: 22 avril 1999 (22.04.99)
- (30) Données relatives à la priorité: 98/05425 22 avril 1998 (22.04.98) FR
- (71)(72) Déposants et inventeurs: MARTI, Alexandre [CH/CH]; Chemin Champ-Baron 12, CH-1209 Genève (CH). LANGE, Norbert [DE/CH]; Rue Saint-Roch 23, CH-1004 Lausanne (CH). ZELLWEGER, Matthieu [CH/CH]; Chemin des Cottages 10, CH-1007 Lausanne (CH). WAGNIERES, George [CH/CH]; Chemin de la Brume 6, CH-1110 Morges (CH). VAN DEN BERGH, Hubert [NL/CH]; La Bergerie, CH-1376 Goumoens-la-Ville (CH). JICHLINSKI, Patrice [CH/CH]; Chemin du Chêne 8, CH-1052 Le Mont-sur-Lausanne (CH). KUCERA, Pavel [CH/CH]; La Loutière, Chemin de Ratavolar 8, Montblesson, CH-1000 Lausanne 27 (CH).
- (74) Mandataire: NITHARDT, Roland; Cabinet Roland Nithardt, Conseils en Propriété Industrielle S.A., Y-Parc, rue Galilée 9, CH-1400 Yverdon-les-Bains (CH).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: SOLUTION FOR DIAGNOSING OR TREATING TISSUE PATHOLOGIES
- (54) Titre: SOLUTION POUR LE DIAGNOSTIC OU LE TRAITEMENT DE LESIONS TISSULAIRES

(57) Abstract

The invention concerns a 5-aminolevulinic acid ester (E-ALA) solution for producing a pharmaceutical preparation useful for diagnosing and/or treating tissue and/or cell pathologies by local radiation exposure using radiation emitted by a light source energy followed, in the case diagnosis, by detection of fluorescent protoporphyrin IX (Pp1X). The E-ALA concentration C in said solution is less than 1 % and ranges between 0.01 % and 0.5 %. Said low E-ALA concentration in the solution increases Pp1X synthesis and homogenises its distribution in the cell layers while highly reducing the secondary toxicity for the treated cells.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une solution d'un ester d'acide 5-aminolévulinique (E-ALA) pour la réalisation d'une préparation pharmaceutique utilisable pour le diagnostic et/ou le traitement de lésions tissulaires et/ou cellulaires par irradiation locale au moyen d'un rayonnement émis par une source d'énergie lumineuse suivie, dans le cas du diagnostic, d'une détection de protoporphyrine IX (PpIX) fluorescente. La concentration C de E-ALA dans cette solution est inférieure à 1 % et comprise entre 0,01 % et 0,5 %. Cette très faible concentration de E-ALA dans la solution augmente la synthèse de la Pp1X et homogénéise sa distribution dans les couches cellulaires tout en diminuant fortement la toxicité secondaire de la solution pour les cellules traitées.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

SOLUTION POUR LE DIAGNOSTIC OU LE TRAITEMENT DE LESIONS TISSULAIRES

5 Domaine technique

10

20

25

30

La présente invention concerne une solution d'un ester d'acide 5-aminolévulinique (E-ALA) pour la réalisation d'une préparation pharmaceutique utilisable pour le diagnostic et/ou le traitement de lésions tissulaires et/ou cellulaires par irradiation locale au moyen d'un rayonnement émis par une source d'énergie lumineuse suivie, dans le cas du diagnostic, d'une détection de la fluorescence émise par des substances dont l'acide 5-aminolévulinique (ALA) ou l'E-ALA sont des précurseurs, en particulier la protoporphyrine IX (PpIX).

15 **Technique antérieure**

On connaît déjà le principe de l'utilisation de composés dont l'ALA, ou les esters d'ALA (E-ALA) et notamment l'hydrochlorure d'hexylester d'ALA (h-ALA) sont des précurseurs, pour faire un diagnostic et/ou un traitement de lésions, en particulier de lésions cancéreuses. Ce principe est bien décrit dans la demande de brevet publiée sous le No WO 96/28412. L'administration de la solution peut être faite par voie orale ou par voie parentérale, par exemple sous forme d'une injection intradermique, souscutanée, intrapéritonique ou intraveineuse. Cette administration peut aussi se faire de façon topique, par exemple locale, en exposant la surface de l'organe à traiter à une solution d'E-ALA ou d'ALA. Un tampon imbibé d'une telle solution peut également être utilisé pour procéder à une administration topique. La concentration de la solution d'ester d'ALA (E-ALA) préconisée dans cette publication est comprise entre 1 et 50% et de préférence entre 15 et 30%. Cependant, cette concentration ne génère essentiellement pas de PpIX dans certains des organes principalement concernés par ce genre de traitement, notamment la vessie urinaire.

10

15

20

25

30

Dans les publications faites dans JOURNAL OF PHOTOCHEMISTRY AND PHOTOBIOLOGY B, BIOLOGY respectivement par Fink-Puches et al sous le titre "Primirary clinical response and long-term follow-up of solar keratoses treated with topically applied 5-aminolevulinic acid and irradiation by different wave bands of light", et Chang et al sous le titre "The efficacy of an iron chelator (CP94) in increasing cellular protoporphyrin IX following intravestical 5-aminolaevulinic acid administration: an in vivo study" ainsi que celle faite dans NOUVELLES DERMATOLOGIQUES par P. Thomas sous le titre "Photothérapie dynamique topique", le produit utilisé dans les traitements est de l'ALA et non pas un ester d'ALA, ce qui est très différent au niveau des concentrations. En effet, les concentrations d'ALA utilisées sont au minimum 45 à 60 fois supérieures à celles nécessaires dans le cas de l'utilisation d'une solution d'ester d'ALA (E-ALA).

L'administration de cette substance avec des concentrations aussi fortes s'est révélée, dans certains cas, toxique pour des tissus humains. Cette toxicité présente même en l'absence de rayonnement lumineux, peut contrarier gravement la génération de protoporphyrine IX (PpIX). De ce fait, de telles concentrations ne peuvent, dans certains cas, pas être utilisées ou ne sont pas optimales pour permettre le dépistage et/ou le traitement de lésions.

En outre, les temps requis pour activer les principes actifs induits par la solution médicamenteuse se sont avérés extrêmement longs si l'acide 5-aminolévulinique libre, c'est-à-dire non estérifié (ALA) est utilisé. De ce fait, le diagnostic ainsi que le traitement, ne peuvent se faire avec de l'ALA libre qu'en milieu hospitalier, étant donné qu'ils requièrent souvent une immobilisation de longue durée, d'environ 5 heures, du patient.

Dans le cadre d'une tendance généralisée de réduction du coût des soins médicaux et du développement des soins à domicile, dans des cabinets privés ou des hôpitaux dits de jour, la démarche actuellement connue est

WO 99/53962 PCT/CH99/00163

3

lourde, contraignante pour le patient et coûteuse pour les assurances maladies et pour la communauté.

Malgré le progrès technologique que constitue l'application de l'ALA ou l'E-ALA pour diagnostiquer de façon précoce et traiter efficacement certaines affections, la généralisation de la méthode est ralentie par ces inconvénients majeurs.

Exposé de l'invention

Le but de la présente invention est de pallier ces inconvénients en mettant au point une solution destinée au diagnostic et/ou au traitement de lésions cancéreuses, notamment dans le domaine de l'urologie, administrée à des concentrations qui ne portent pas préjudice à la biosynthèse des composés actifs, et qui démontre une grande efficacité lorsqu'elle est appliquée pendant des temps suffisants relativement courts pour autoriser un traitement sinon ambulatoire du moins en clinique de jour, voire en cabinet médical. Cette solution doit en particulier permettre une forte accumulation de la PpIX en un minimum de temps et une très bonne distribution de cette PpIX à travers les tissus traités.

20

10

15

Ce but est atteint par une solution d'un ester d'acide 5-aminolévulinique (E-ALA) telle que définie en préambule, caractérisée en ce que la concentration \underline{C} de l'E-ALA dans la solution est inférieure à 1% et est comprise entre 0,01% et 0,5% (0,01% $\leq C \leq 0,5$ %).

25

30

En effet, il s'est avéré que le fait d'utiliser une très faible concentration de E-ALA dans la solution augmente la synthèse de la PpIX et homogénéise la distribution dans les couches cellulaires tout en diminuant fortement la toxicité secondaire de la solution pour les cellules traitées. Ceci est d'autant plus important que lors d'un traitement d'une tumeur par photothérapie dynamique, en raison du photobleaching rapide qui réduit la concentration de PpIX, la destruction complète de cette tumeur sous-entend une accumulation initiale

WO 99/53962 PCT/CH99/00163

4

intracellulaire de PpIX élevée et une bonne distribution dans les couches tumorales.

De façon particulièrement avantageuse, l'ester d'ALA (E-ALA) donnant les meilleurs résultats est de l'hydrochlorure d'hexylester d'ALA (h-ALA).

De préférence, la solution est réalisée par dissolution d'ester d'ALA (E-ALA) dans un solvant compatible avec l'organisme humain ou animal.

Ledit solvant est avantageusement choisi parmi l'une des substances suivantes : eau filtrée stérilisée, solution physiologique de NaCl, solution tampon de phosphate, alcool.

Sous une forme préférentielle, la solution comprend un composant pour ajuster le PH à une valeur physiologique comprise entre 4,8 et 8,1.

Dans une forme de réalisation avantageuse, la solution peut comporter une substance complémentaire pour empêcher la transformation du PpIX en heme par complexage du fer dans les cellules vivantes.

20

15

5

Ladite substance complémentaire peut être un EDTA (tétra acétate diaminoéthylique), de la déferroxamine ou du desféral.

Meilleure manière de réaliser l'invention

La présente invention sera mieux comprise en référence à la description cidessous d'une forme de réalisation préférée de la solution selon l'invention et de ses variantes et, à titre d'illustration, d'une application particulièrement avantageuse de cette solution pour le diagnostic et/ou le traitement de lésions à l'intérieur d'une cavité de l'organisme humain ou animal, telle que la vessie.

30

Une solution d'ester de l'acide 5-aminolévulinique (E-ALA) est préparée par dissolution de cette substance, par exemple à l'état de poudre amorphe ou

10

15

20

25

30

sous forme cristalline, dans un solvant approprié, compatible avec une utilisation in vivo. A titre d'exemple cette solution peut être de l'eau déminéralisée stérilisée, une solution de NaCl physiologique contenant approximativement 9% de Nacl, une solution tampon de phosphate, un alcool ou une solution contenant un alcool ou similaire.

Cette solution est de préférence ajustée en PH à une valeur dite physiologique qui dépend de l'application et principalement de l'organe à traiter concerné. Cette valeur du PH est habituellement comprise entre 4,8 et 8,1. Dans le cas d'une intervention à l'intérieur de la vessie, le PH est de préférence compris entre 5,3 et 7,4.

l'addition d'une substance peut être complétée La solution par complémentaire pour empêcher la transformation du PpIX en heme par complexage du fer dans les cellules vivantes. Cette substance complémentaire peut être un EDTA (tétra acétate diaminoéthylique), de la déferroxamine ou du desféral.

L'une des applications qui s'est révélée extrêmement intéressante est le diagnostic et le traitement de lésions du type cancéreuses dans le domaine urologique et en particulier sur les parois intérieures de la vessie.

Selon un mode d'application, l'administration de la solution peut être topique, en contact avec les parois intérieures de l'organe. La vessie est remplie d'environ 50ml de solution d'ester d'ALA (E-ALA) ou d'hexylester d'ALA (h-ALA) de faible concentration, à savoir une concentration <u>C</u> (en poids) comprise entre 0,01% et 0,5% et de préférence égale à 0,2%.

L'instillation peut avoir une durée comprise entre ½ heure et 7 heures, mais de préférence comprise entre ½ heure et 4 heures.

Ŋ

On a constaté de façon surprenante que, sous ces faibles concentrations qui sont très différentes des concentrations de 15 à 30% actuellement utilisées dans ce même domaine, l'ester d'ALA (E-ALA) présente une plus grande efficacité, ce qui se mesure par une présence accrue de protoporphyrine IX (PpIX) fluorescente apparaissant aux emplacements des lésions sur les parois intérieures de la vessie et une meilleure distribution de cette protoporphyrine dans les couches cellulaires. En outre, grâce à ces faibles concentrations, la cytotoxicité est réduite, ce qui réduit considérablement les risques d'effets secondaires indésirables. En particulier, cette cytotoxicité réduite favorise la génération des substances photosensibles et/ou fluorescentes dont les E-ALA ou l'ALA libre sont des précurseurs. De plus, cette génération maximale de PpIX réduit le laps de temps séparant l'administration de la solution de l'intervention proprement dite.

- Une variante du mode d'application peut être définie sous la dénomination "méthode topique fractionnée". Elle comprend par exemple les étapes suivantes :
 - une première instillation de la vessie d'une durée de ½ heure à 3 heures et de préférence de l'ordre de 2 heures,
- 20 un rinçage de la vessie.
 - une deuxième instillation d'une durée de ½ heure à 3 heures, et de préférence de l'ordre de 2 heures,
 - un rinçage de la vessie.
- Après un délai d'attente compris entre 0 et 4 heures, et de préférence de l'ordre de 2 heures, le dépistage et/ou le traitement par fluorescence de la vessie peuvent avoir lieu.
- L'application topique de la solution d'ester d'ALA (E-ALA) ou d'hexylester d'ALA (h-ALA) peut également être remplacée par une administration systémique. Dans ce cas, la solution est administrée par voie orale ou parentérale avec ou sans combinaison avec des composants appelés

transporteurs, tels que par exemple le diméthylsulfoxyde, la glycine ou similaires, destinés à favoriser l'absorption et/ou la migration de la substance active, en l'occurrence l'ester d'ALA (E-ALA) ou d'hexylester d'ALA (h-ALA), par les tissus et/ou les cellules.

5

Enfin un moyen d'activation de la pénétration tissulaire ou cellulaire de l'ester d'ALA (E-ALA) ou d'hexylester d'ALA (h-ALA) peut consister à pratiquer une ionophorèse sur les parois de l'organe concerné.

10 C

Ces phases sont suivies d'une ou de plusieurs phases de traitement par photothérapie et/ou de traitement par fluorescence.

15

Lors d'un traitement par photothérapie, on irradie les parois de l'organe concerné, par exemple la vessie, avec un rayonnement lumineux appelé lumière excitatrice, monochromatique ou non, en continu ou de manière séquentielle, qui se situe de préférence dans le domaine spectral compris entre 300 et 900 nanomètres, et de préférence entre 350 et 650 nanomètres.

20

Pour procéder à ces photothérapies, l'éclairement <u>E</u> appliqué sur les parois de la vessie, qui est la puissance lumineuse par unité de surface, est compris entre 0,1 mW/cm² et 1W/cm², et de préférence entre 5mW/cm² et 500 mW/cm². Cette lumière induit une réaction phototoxique due à la présence de la protoporphyrine IX (PpIX) en particulier et/ou de ses photoproduits dans les tissus. Les doses d'éclairement peuvent être appliquées de façon homogène sur toute la paroi de l'organe ou de façon collimatée uniquement sur les sites qui ont été identifiés comme comportant des lésions.

30

25

Pour le diagnostic par fluorescence, on irradie les parois de la vessie au moyen d'un rayonnement dont la largeur spectrale est comprise entre 300 et 700 nanomètres, et de préférence entre 350 et 650 nanomètres. Pour procéder à ces dépistages par fluorescence, l'éclairement <u>E</u> appliqué sur les parois de la vessie (puissance lumineuse par unité de surface) est compris

WO 99/53962 PCT/CH99/00163

8

entre 1mW/cm² et 1W/cm² et de préférence entre 50mW/cm² et 500 mW/cm². Cette lumière excitatrice induit la fluorescence de substances dont l'E-ALA, et en particulier l'h-ALA, est un précurseur, en particulier de la PpIX. Cette fluorescence est collectée par un système optique et détectée à l'œil, ou par un détecteur ponctuel, linéaire ou matriciel tel qu'une caméra.

5

10

L'utilisation de solutions à basses concentrations d'un ester d'ALA permet, en plus des avantages déjà mentionnés, d'aboutir à des faibles coûts d'une dose de produit que ce soit pour un traitement par photothérapie ou lors d'une photodétection, à de faibles coûts de production et à une pharmacie galénique simplifiée.

REVENDICATIONS

10

20

25

a

1. Solution d'un ester d'acide 5-aminolévulinique (E-ALA) pour la réalisation d'une préparation pharmaceutique utilisable pour le diagnostic et/ou le traitement de lésions tissulaires et/ou cellulaires par irradiation locale au moyen d'un rayonnement émis par une source d'énergie lumineuse, suivie, dans le cas du diagnostic d'une détection de la fluorescence émise par des substances dont l'acide 5-aminolévulinique (ALA) ou l'E-ALA sont des précurseurs, en particulier la protoporphyrine IX (PpIX), caractérisée en ce que la concentration C de l'ester d'ALA (E-ALA) dans la solution est inférieure à 1% et comprise entre 0,01% et 0,5%.

$$0.01\% \le C \le 0.5\%$$

- 2. Solution selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'ester d'ALA (E-ALA) est de l'hexylester d'ALA (h-ALA).
 - 3. Solution selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est réalisée par dissolution d'ester d'ALA dans un solvant compatible avec l'organisme humain ou animal.

4. Solution selon la revendication 3, caractérisée en ce que ledit solvant est choisi parmi l'une des substances suivantes : eau filtrée stérilisée, solution physiologique de NaCl, solution tampon de phosphate, alcool.

5. Solution selon la revendication 3, caractérisée en ce qu'elle comporte un composant pour ajuster le PH à une valeur physiologique comprise entre 4,8 et 8,1.

30 6. Solution selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comporte une substance complémentaire pour empêcher la transformation du PpIX en heme par complexage du fer dans les cellules vivantes.

WO 99/53962

- 7. Solution selon la revendication 6, caractérisée en ce que ladite substance complémentaire est un EDTA (tétra acétate diaminoéthylique).
- 5 8. Solution selon la revendication 6, caractérisée en ce que ladite substance complémentaire est de la déferroxamine.
 - 9. Solution selon la revendication 6, caractérisée en ce que ladite substance complémentaire est du desféral.

In tional Application No PCT/CH 99/00163

		i	rci/cn 99,	,00102
A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K49/00 A61K41/00			
According to	b International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do IPC 6	currentation searched (classification system followed by classification $A61K$	on symbols)		
B	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	water de average and include	lad in the tiples of	Analand d
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are includ	ed in the fleids se	arcried
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, s	search terms used	1
			···	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages		Refevant to claim No.
X	WO 96 28412 A (NORWEGIAN RADIUM F RESE ;DZIEGLEWSKA HANNA EVA (GB); 19 September 1996 (1996-09-19)			1-9
Y	page 13, paragraph 1 - paragraph claims 1,5-7 page 13, paragraph 5 - page 14, 2	1-9		
X	FINK-PUCHES ET AL: "Primary clir response and long-term follow-up keratoses treated with topically 5-aminolevulinic acid and irradia different wave bands of light" JOURNAL OF PHOTOCHEMISTRY AND PHOB: BIOŁOGY, vol. 41, 1997, pages 145-151, XPO table 1	of solar applied ation by DTOBIOLOGY		1
[V] 5.44		Rotont (amilton	ambara ara listad	in annou
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family m	embers are listed	
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume other of the results of the resu	ont which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	"Y" document of particular cannot be considere document is combin ments, such combin in the art.	not in conflict with the principle or the ar relevance; the c ad novel or cannot step when the do ar relevance; the c ad to involve an in- ned with one or mo- aation being obviou	the application but sory underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention ventive step when the re other such docu- us to a person skilled
later th	nan the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of Date of mailing of the		
	0 July 1999	27/07/19		
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Authorized officer Berte, M	l	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir ational Application No
PCT/CH 99/00163

		FC1/CH 99/00103
	OCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory ° Citation	of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
EL AN TH th TO XP a & (4	TABASE EMBASE 'Online! SEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL =96195268, OMAS P.: "'Topical photodynamic erapy!. PHOTOTHERAPIE DYNAMIQUE PIQUE." 002091084 bstract NOUVELLES DERMATOLOGIQUES, (1996) 15/5 07-411). ISSN: 0752-5370 CODEN: NODEE2, ance	1-9
US BE AN CH ch pr 5- in XP a PH (2	TABASE MEDLINE 'Online! NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), THESDA, MD, US =97346991, ANG S C ET AL: "The efficacy of an iron elator (CP94) in increasing cellular otoporphyrin IX following intravesical aminolaevulinic acid administration: an vivo study." 002091085 bstract JOURNAL OF PHOTOCHEMISTRY AND 0TOBIOLOGY. B, BIOLOGY, (1997 APR) 38 -3) 114-22. JOURNAL CODE: JLI. ISSN: 11-1344., itzerland	1-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int ::Ional Application No PCT/CH 99/00163

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 9628412	A	19-09-1996	AU	4950096	Α	02-10-1996
			CA	2215069	Α	19-09-1996
			CZ	9702848	Α	18-03-1998
			EP	0820432	Α	28-01-1998
			HU	9800460	Α	28-07-1998
			JP	11501914	T	16-02-1999
			NO	974163	Α	09-09-1997

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No

		PCT/CH	99/00163			
A. CLASSE	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K49/00 A61K41/00	<u> </u>				
	NOINTS/ OU HOINTS/ OU					
Selon la cta:	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	ation nationale et la C1B				
B. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE					
CIB 6	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	e classement)				
Documentat	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domain	es sur lesquels a porté la recherché			
Base de dor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si réa	lisable, termes de recherche utilisés)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées			
			1.0			
X	WO 96 28412 A (NORWEGIAN RADIUM HO RESE ;DZIEGLEWSKA HANNA EVA (GB);	1-9				
Y	19 septembre 1996 (1996-09-19) page 13, alinéa 1 - alinéa 3;	1-9				
'	revendications 1,5-7 page 13, alinéa 5 - page 14, alin					
X	FINK-PUCHES ET AL: "Primary clini	cal	1			
	response and long-term follow-up o	f solar				
	keratoses treated with topically a 5-aminolevulinic acid and irradiat					
	different wave bands of light" JOURNAL OF PHOTOCHEMISTRY AND PHOT					
	B: BIOLOGY,					
	vol. 41, 1997, pages 145-151, XP00 tableau 1					
	- /					
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des docurnents	X Les documents de familles c	le brevets sont indiqués en annexe			
° Catégories	s spéciales de documents cités:	" document ultérieur publié après la				
	"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention					
ou apr	"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité					
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une your déterminer la date de publication d'une your desterminer la date de publication d'une your destermine your destermine your desterminer la date de publication d'une your destermine your						
"O" document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente						
"P" docum	"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets					
Date à laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rap	port de recherche internationale			
2	0 juillet 1999	27/07/1999				
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Berte, M				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dc 1 de Internationale No PCT/CH 99/00163

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie † Identification des decuments sides avec le sea échéant. L'indication des accuments de la constitue de la constitu					
Catégorie *	Identification des documents cités, avec.le cas échéant, l'indicationdes passages per	tinents no. des revendications visees			
Υ	DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL AN=96195268, THOMAS P.: "'Topical photodynamic therapy!. PHOTOTHERAPIE DYNAMIQUE TOPIQUE." XP002091084 abrégé & NOUVELLES DERMATOLOGIQUES, (1996) 15/5 (407-411). ISSN: 0752-5370 CODEN: NODEE2, France	1-9			
Y	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US AN=97346991, CHANG S C ET AL: "The efficacy of an iron chelator (CP94) in increasing cellular protoporphyrin IX following intravesical 5-aminolaevulinic acid administration: an in vivo study." XP002091085 abrégé & JOURNAL OF PHOTOCHEMISTRY AND PHOTOBIOLOGY. B, BIOLOGY, (1997 APR) 38 (2-3) 114-22. JOURNAL CODE: JLI. ISSN: 1011-1344., Switzerland	1-9			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatits aux membres de familles de brevets

PCT/CH 99/00163

Document brevet cité	Date de publication	Membre(s) de la	Date de
au rapport de recherche		famille de brevet(s)	publication
WO 9628412 A	19-09-1996	AU 4950096 A CA 2215069 A CZ 9702848 A EP 0820432 A HU 9800460 A JP 11501914 T NO 974163 A	02-10-1996 19-09-1996 18-03-1998 28-01-1998 28-07-1998 16-02-1999 09-09-1997

THIS PAGE BLANK USPION